This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

09日本国特許庁

公開特許公報

即特許出願公開

昭53-86033

1 A 01 N 9/12A 01 N 9/22

識別記号

❷日本分類 庁内整理番号30 F 371.221 6516—4930 F 932 7349—49

49公開 昭和53年(1978)7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全12頁)

の発車額

21特 願 昭52-126454

②出 顧 昭49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日)

切免 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

司

炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

仍発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

15の542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

印出 願 人 塩野養製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

邓代 理 人 弁理士 岩崎光隆

1.発明の名称

除草剂

2特許請求の範囲

一段式

(武中、Rは水素、アルマル葉(シクロアルキル 薬を含む、以下間様)またはアリール薬、形は水 裏またはアルキル薬、Pはアンル薬、-CON RPで 最わされる薬(ただし、Pがよごで Bは各々水素、 アルキル剤、アルケニル薬、アルキニル薬、アフ ルキル薬、アリール薬、アルキルチス基またはア ルコキン薬を表わすか、あるいは Pがよごで Bは丘 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 型素調を形成してもよい。)または -COYR²で表 わされる基(ただし、Pはアルキル薬、アルケニ ルズ、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ルズ、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリー ル茶、ドは酵素または低量を長わま、)、Xは水 具、アルキル薬またはハロケンル表わま、ただし、 RとXとは互いに連結してアルキレン基を形成してしまく、また、R.R.R.R.R.R.R.R.R.R. または Pであ わされる各典化水素基上にはアルエル基、アルコ キン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロ ケンから選ばれた!棒以上の製機基が存在しても よい。 3

で小される化合物 「種以上を有効成分として含有 する種草剤。

3.発明の詳細な説明

「武中、Rは水煮、アルキル基土だはアリール基: 程は水煮まだはアルエル基: Plはアンル基、 CONC であわされる薬(ただし、 Plおよび Plは各々水素、 アニュル基、アルケニル基、アルエニル基、アソ ルエル基、アリール基、アルエルトイ基土にはア ルコキン基をあわずか、あるいは Plおよび Plは 見 いに直接も与くはペテロ原子を介して紹介し、食 単本間を形成してもよい。)または ---(CO) Plこみ わされる基(ただし、Piはアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基またはアリール基、Y は酸素または硬質を扱わす。 1 。 X は水素、アルキル基またはハロゲンを扱わす。 ただしな。 X は互いに結合してアルキレン基を形成してもよく、また R.R^f、R²、R³、R⁶ または Piで変わされる各炭化水素基上にはアルキル系、アルコキン系・水酸素、ニトロ基、シアノ基およびハロゲンから遅ばれた / 種以上の電換基が存在してもよい。)で示される化合物の / 種以上を有効成分として合行する除草和に酸する。

なお、上述の用語についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、リーブチル、シクロプロビル、リーブチル、シクロプロビル、シクロヘキシルなどが、アリール基としてはピール、フェニルなどが、アルケニル基としてはエチニル、プロビニル、ブチリルなどが、アルキール基としてはエチニル、プロビニル、ブチリルなどが、アラルキル基として

اند

本名単にかかるミツオキサゾール化合物(I)は夕陽の化合物 I a. Ib. Ic. Id. Ie. If. Ig. Ih. およびDを包含し、それぞれ下配の反応式で示されるように合成することができる。

はペンジル・フェネチル・クロロペンジルなどが、 アルキレン基としてはテトラメチレン・ペンタメ チレン・ヘキサメチレンなどが、アルコェン基と してはメトキシ・エトキシ・フロポキンなどが・ アルキルチオなどが、アシル基としてはホルモル・ フロピルチオなどが、アシル基としてはホルモル・ アセチル・プロピオニル・ブチリル・イソパレリル・ ピパロイル・アクリロイル・メタクリロイル・ クロトノイル・ペンソイル・トルオイル・カート イル・シンナモイル・フロイル・テノイル・カー エグンとしては塩素・裏素・ヨウ素などが、それ でれ例示され得るが、本発明の目的上これらは上 配具体例のみに限定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除草作用について詳細な研究を行なつた結果。前記イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果を育するとともに人畜無額などには極めて高作が低く。しかも土壌中における要件分解能が適度であることを見出し。本発明を完成した、

(『は:R2 アジル基)

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ (X) \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R' \\ NCONHR^{J} \\ R' - A \\ R \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c} R' \\ NCON - R^{J} \\ R' \\ \hline \end{array}$$

$$(1i: R'' = 7N + N + 3K)$$

こうとのかのからないのでは、これのでは、これのでは、これのでは、これでは、これの

〔式中・A は反応性接高(例えば・ハロゲン・エステル残蓄)を扱わし、 R, R¹, R², R³, R⁴, R³, X および¥は前配と問意義を有する。 〕

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例/

3-アミノーターミーブチルイソオキサゾール / 名名2月を無水ペンゼン/40回に路解し、これにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル ま90月およびトリエチルアミンの3回を加え、 配合物を室壁下で的る時間かきませ、一夜放置し ないで/時間加熱環境させる。氷冷後、反応療よ **希朗昭53~86033(3)**

り析出した結晶を沪取し、それを酢酸エチルより 再結晶し、融点!820~!823℃の無色針状 晶として!-メチル-3-(s-t-ブチル-3 -イソネキサゾリル)尿素2!6!9を得る。

合成例2~65

下記の類科物質(II)を使用し、合成例!と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る:

表/

| 仓成 | | I | | П | 目的物質(Ia) 學. bp. attal [R | |
|------|------|---|----|----------------|-----------------------------|--|
| 61.6 | R | X | R' | R ^J | | |
| 2 | H | Н | Н | Me | 1655-1660 | |
| 3 | Мe | Н | Н | Мe | 2/40-2/50 | |
| 4 | Εt | H | H | Жe | 1575-1590 | |
| 5 | Pr | H | н | Жe | 1550-1560 | |
| 6 | i-Pr | Н | н | Жe | 1120-1130 | |
| 7 | C-Pr | Н | н | Ме | 1570-1580 | |
| 8 | Ph | H | Н | Мг | 1955-1960 | |

| | | | | | | | ز_ | | | | | | | 1 | |
|---|----|--------|-------|----|-----|------|------------|----|-----|--------------------|----------------|------|-----------------|--------------|---|
| | 9 | -(C) | ه۱ وا | - | Ħ | No. | 1930-1940 | T | 33 | 1 - Bc | . 1 | 1 | i Ph | 1985-1995 | ı |
| | 10 | Me | 1 | 1 | H | Et | 1330-1345 | 1 | 34 | C-P | . 1 | . 1. | I Ph | 1385-1600 | 1 |
| | 11 | 1-11 | 1 | 1 | Ħ | Et | 1225-1235 | | 35 | Ph | H | | 1 Pb | 2105-2115(d) | ı |
| | /2 | 1 - Bu | 1 | 1 | 11 | Et | 1790-1805 | | 36 | -c CB | , , , , _ | -1, | Ph | 1870-1880 | 1 |
| | /3 | Mr | 1 | 1 | H | Pr | 950-967 | | 37 | | 11 | • | m-Tol | 1695-1700 | l |
| | 14 | i-Pr | B | 1 | H | Pr | 88.5-89.5 | | 38 | 1-Pr | Н | 1 | m-Tol | 1645-1660 | l |
| | 15 | t - Bu | 111 | | H | Pr | 1340-1350 | | 39 | r-Bu | Н | Н | m-Tol | 1885-1900th | I |
| | 16 | Ме | H | | H | ı-Pr | 1180-1190 | | 140 | Ы - | Н | 111 | >-Ca-Ph | | l |
| | 17 | ı-Pr | 11 | | H | ı-Pr | 1150-1160 | 1 | 41 | 1-Pr | Н | Н | • | | ŀ |
| | 18 | t - Bu | В | | H | ı-Pr | 1340-1350 | ł | ړي | t Bu | н | 11 | | | l |
| | 19 | Me | 11 | | H | Bu | 89.5-905 | | 43 | Me | 111 | l II | p Br-Ph | | l |
| | 20 | i-Pr | 11 | | H | Hu | 710-720 | | 44 | I-Pr | 111 | н | p-Br-Ph | 1 == 20 20.0 | İ |
| | 2/ | 1-Bu | Н | 1 | H | Bu | 695-715 | | 45 | t - Bu | l _H | 111 | p-Br-Hh | 1760-1770m | l |
| | 22 | М← | Н | 1 | 11 | AL | 1100-1110 | | 46 | н | 1,, | M- | 1 | /925(d) | l |
| | 23 | 1-Pr | 11 | 1 | 15 | AZ | 81.5-825 | | 47 | 21- | 111 | Me | Me | 630-640 | |
| | 24 | t -Bu | н | 1 | 1 | 1.0 | 1300-1310 | | us | Eı | н | Mr | Me. | 77.0-78.0 | |
| | 25 | Мe | н | 1 | , | C-He | 1640-1650 | | 49 | Pr | н | Me | Me | 740-750 | |
| | 26 | i-Pr | R | 1 | : | C-H- | 161.5-1635 | | 50 | i-Pr | | 31- | Me | 450-460 | |
| 1 | 27 | t-Bu | 11 | 1 | 1 | C-He | 1935-1950 | | 5/ | C-Pr | н | Me | Me | 775-785 | |
| 1 | 28 | H | 11 | 1 | . | Ph | 1870-1885 | | 52 | t – Bu | | Me | Me | 67.0-68.0 | |
| | 29 | Me | H | 11 | ı | Ph | 1880-1890 | | 53 | Ph | | Me | 1 | 1500-151.0 | |
| | 30 | Εt | н | 11 | | Ph | 1570-1585 | | 5# | - ccH ₂ | | | Me M | 1320-1330 | |
| | 3/ | Pr | Н | н | 1 | Ph | 1600-1610 | 4 | 55 | | | ! 1 | Me | 825-835 | |
| | 32 | 1-11 | 11 | 13 | | Ph | 1780-1790 | 10 | | ,,,, | " | Me | عد ا ۲۰۰-رع≏ | 1285-1295 | |
| ı | ı | ı | | l | - 1 | | | 1 | ı | 1 | | | - | . 1 | |

●周型53-86033 (4)

| | 1 | | | | |
|----|--------|----|----|----|---------------------|
| 56 | t-Bu | C | Иe | Me | 1550-1560 |
| 57 | ηıc | п | Et | Ме | 37.0-38.0 |
| 58 | t-Bu | H | Иe | Bu | 1690.1607m-1(CC 44) |
| 59 | i – Bu | н | н | Ме | 1485-1495 |
| 60 | i –Bu | H | Иe | Мe | 123-125C/066mly |
| 61 | ı-Bu | Н | Me | Al | 139-14/C/069mly |
| 62 | t-Bu | H | Мe | Al | 126-128C/04 Stally |
| 63 | t –Bu | Н | Et | Me | 1065-1075 |
| 64 | t –Bu | H | Me | Ει | /683./603="(CC(a) |
| 65 | t – Bu | Br | н | Иe | 1605-161.0 |
| | | | | | |

住)上記表中の略号は下記の意味を存する:

H(水素), Me (メチル等), Et (エチル着)。
Pr [プロピル基), Bu (プチル茶), Ph (フェール茶), Al (アリル茶), He (ヘキシル茶)。
Tol(トリル茶), C-(シクロー), i-(イソー), t-(ターシャリィー), m-(メター)。
P-(パラー), d (分解点), 中(耐点, C)。
bp (痹点), LR, (赤外練吸収スペクトル)。

合成例66

3-アミノーターシクロプロピルイツオキサブ ニルノクサリをペンピン20日に整備し、家園下 かきまぜながらこれにクロル炭酸イツプロビルエ

1; 2

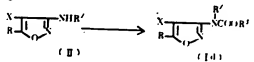
| 介纸 | | D | | | 目的物質([4]) |
|-----|--------|----|----|----------------|------------------------|
| BIA | К | A | R' | R ³ | 49. 69. 27:12 1, H. |
| 67 | Me | H | 11 | Me | 1360-1370 |
| 68 | Er | н | Н | Ме | 830-840 |
| 69 | 2. | н | н | Mr | 660-670 |
| 70 | ı-Pr | 11 | H | Ме | 74.0-75.0 |
| 7/ | t-Ru | н | Н | Ме | 575-585 |
| 72 | н | н | 11 | i-Pr | 875-890 |
| 73 | Me | н | 11 | 1.70 | 820-825 |
| 74 | 1-Pr | н | 11 | i - Pr | 1 |
| 75 | t Bu | н | 11 | i - Pr | 830-835 |
| 76 | Ph | н | 11 | 1 | 1035-1045 |
| 77 | - ((1) | } | н | 1 - Pr | l i |
| 78 | C-Pr | н | н | Me | 1015-1025 |
| 79 | Мe | H | Me | Me | 85-95'(((((()),080m)) |
| 80 | i –Bu | Н | Ħ | Мe | 760-770 |
| 81 | t - Bu | Н | 11 | Et | 51.0-520 |
| 82 | 11 | н | н | Me | 124-125 |
| 83 | t - Bu | н | Me | Me | 84.0 - 87.0 (: Ossania |

住) お中の略計は前記と同意義を存まる。

ステル2069を3~10分間かけて摘下する。 水冷下ピリンと229を加え、30分間かきませたのち、全体を容量下一度放置する。冷後、次で で液に水20割を加え、ベンビンとの耐け、 る。水腸をきらにペンゼン20割で抽出し、液は せいか出版を合体させる。このペンゼンを 20割で3回次伸し、無水成酸ナトリカムで複色 したのち、ペンゼンを解去する。 得られる酸偶点 したのち、ペンゼンを解去する。 得られる酸値 組結晶29クリケベキャンより再結晶し、してル も45~655℃の難糞色ブリズム晶としてル のパミン酸メナベエステルを得る。 は半929 %。

合成例67-83

下記の原料物質(II)を使用し、合成例 6 6 と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得っ る:



介成例とよ

3・アミノーボーノナルイツオキサゾ、ル1962 デルビロ炭酸システルエステル2書169を楽型 デにかきまぜながら版下すると、規料結晶は発泡 しつつ滞解する。全体を独加型すると発熱して反 切する。反応度を2時間放置し、冷時折出した結 品を抑取し、メタノールノボビで洗ឈし、組結品 ノフヨノリを得る。炉底と洗液を合わせて減圧 輸り、得られるで帯結晶を水平の可で洗ឈし、追 切い相料品とよるリが得られる。両相結晶を合わ サンメタノール単型より再結晶に、触点1360 サンメタノール単型はより再結晶に、他点1360 サンメタフでい特別化結晶としてN しまっノデ エステルノリフのリを得る。

行短例名号

3 / エノッタッキ・ワチルイフスキャリ・ル 280年にリロ保険シノドルエステル4029か 加え、家庭下にノ時間40分かきませ、のいて 650に73時間かきませた。これに、ロ保険シ ノチュエファルノ349を加え、650でノ助や

特別4753-86333(5)

かさまぜる。反応部を室屋まで冷却し、一夜放置する。これを縁圧機能し、析出する結晶 4.02 g をヘキサンより再結晶し、融点 3 よ 3 ~ 3 よ 3 ℃ の結晶として N ー (5 ー t ー ブチルー 3 ー 1 ソオ キサゾリル) カルパミン師メチルエステルを得る。 合成例 8 6

3ーアミノーSーメチルイソオキサゾールQ49 まに炭酸シメチルエステル238まおよびナトリワムメトキシド030まを加え。100℃で3時間かきまぜる。冷後・反応液に水15៧を加え、少量の濃塩酸で全体を出1とし、酢酸エチルで3同抽出する。酢酸エチル離は水洗し、無水芒硝で収益し、溶菓を留去し、液黄色結晶052まを得る。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点525~385℃の結晶としてパー(5ーメチルー3ーイソオキサバリル)カルバミン酸メチルエステルを得る。

合成例まっ

イソシアン酸ミー t ープチルー 3 ーィソオキサ ソリルエステル l タタまをペンゼン l 20 sl i 要 福させ、これにN-メチルプチルアミンパ/39を加え、3時間遺流させる。冷後、反応液から溶 塩を留去し、砂液をシリカゲルの動層クロマトグ ファイーに付し、/-プチパー/-メチルー3ー (ゴーレーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿炎 2739を得る。本品はヘキサンより再結晶し、 融点6よ5~665℃の結晶を得る。収率898 光。

合成例88-157

下記の原料物質(N)を使用し、合成例まつと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Tb)を得る:

(以下余门)

K 3

| | _ | | | | | | |
|---------|-----|--------|-----------|----|-----|---------|--------------------|
| 114 | £ | | 11 | | | (1 B) | 物質 (Ib) |
| (F).1 | 2 | H | $oxed{J}$ | X | K, | Ru | φ. bp. 27:121. R. |
| 88 | • | 1 - E | 4 | н | Me | Me | 1195-1205 |
| 89 | | Me | 1 | н | H | 11 | 201-2034) |
| 90 | - | 1 - H | ч | " | 11 | н | 1795-1805 |
| 91 | 1 | Мe | 1 | " | Mr | Ме | 1505-1515 |
| 92 | | ı · B | 1 | " | Mr | Al | 900-910 |
| 93 | | 1 – B | 1 | " | Мc | Mr t | 1060-1070 |
| 94 | 1 | 71- | ľ | 1 | | l_CH_ | 1700-1710 |
| | 1 | | ı | ı | -CI | 'راا)را | ~I |
| 95 | ŀ | - 1 | 1 | 1 | Мe | Мe | 69.0-700 |
| 96 | 1 | · Bu | 1 | 1 | Мe | И÷ | 905-910 |
| 97 | ' | -Pr | H | | Ме | Bu | 1680.16160 (CCL) |
| 98 | ı | · Bu | 1 | Ι. | Me | Bu | 1678.1620m (CCL) |
| 99 | 1 | Bu | ٠. | 1 | Mr | Et | 88.5-89.5 |
| 100 | ı | · Isu | H | 1 | Et | Εt | 1220-1235 |
| 101 | ľ | - 18 a | H | 1 | ۱ ، | Pr | 75.0-805 |
| · · · · | 1 | Bu | H | ļ | Pr | i - Pr | 200-205th |
| 103 | t | Bu | H | E | : [| Bu | 1677.16/2= (CC (u) |
| 104 | ľ | Bu | н | 71 | 10- | C-14- | 1495-1505 |
| - 1 | 1 - | Bu | Н | M | " | Ph | 1225-1230 |
| 106 | ۱ . | Bu | " | М | ٠ | Bz | 1070-1080 |

| | | | | | | _ J |
|-----|--------------|-----------|-------|--------|------------------------------------|---------------------|
| | 107 |) 1 -E | 14 Ju | AI | AI | 1676.1610= (CC1.) |
| | 108 | · 1 - H | 11 01 | Bu | Bu | 1676.161/0 (((())) |
| | 109 | r - B | 11 | i hi | ı -Bu | 1120-1130 |
| | 110 | Mr | 11 | Me | Bu | 79.0-800 |
| | /// | Me | н | Мг | AI | 89.0-900 |
| | 112 | Me | H | Mr | Met | 91.0-920 |
| | //3 | Me | 111 | 11 | o-F-Ph | 1700-1710 |
| - | 114 | Mr | 111 | 11 | 34 Cl H | 2080-2090 |
| - 1 | //5 | Ме | Н | н | p-NO - Ph | 253-25441: |
| - 1 | 116 | Mr | 11 | | ٠. اوا ا | 1930-1940 |
| - | 117 | 710 | " | -(CI | 1214- | 1590-1600 |
| - | 118 | Et | " | Μп | Мг | 865-875 |
| 1 | 119 | Et | " | Mr | Bu | 1682.16240= 1(CCE,) |
| | 120 | Et | 111 | Me | Al | 465-475 |
| - 1 | 1 2 1 | Eı | , , | Me | | 67.0-68.0 |
| 1 | נבו | | 11 | (CH, | $M_{\rm CR}$ | 1215-1220 |
| - 1 | 123 | | 1 | 214 | Ме | 88.0-89.0 |
| - | 125 | Pe | - 1 | - 1 | Bu | 1680.16220 (CCL) |
| 1 | - 1 | ł | - 1 | Me | | 55.0-570 |
| 1 | - 1 | | | Me : | | 640-650 |
| 1 | - 1 | Pr | | | acul) | 108.5 109.0 |
| 1 | - 1 | Pr | - 1 | 10 | | 23.2-282 |
| 1 | 30 | | " " | de 3 | | 544-555 |
| 1 | ا " | . 1 | " ' | ر(رات | P(CH ₂) ₂ - | 1305-1315 |

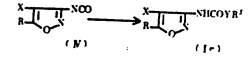
| /54 /55 | t-Bu t-Bu | H H | -(CH ₂) ₂ -(CH ₂) ₂ - | 1140-1150 |
|------------|--------------|--------|---|------------|
| /55 | 1-80 | ۳ | -(CH ²) O(CH ²) 3- | 179.0-1800 |

注) 芸中の略号は下記の意義を有する:
Met (メトキシ茶)、Bz (ベンジル茶)。
8- (セカンダリィー)、その他は前記と同意 養を有する。

合成例/56-/66

イソシアン前3ーメチルー3ーイソオキサブリルエステル1718をペンゼン46割に製造させる。お他、反応版から溶媒を留主し、3 時間 連続させる。冷他、反応版から溶媒を留主し、3 ー(3ーメチルー3ーイソオキサブリル)カルバモン脚アリルエステル23を3を得る。本品チシクロペキサンより再結晶すると触点765~775℃の結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Ie)を得る:



ルまる!まを摘下し、1時間かきまぜたのち、さらに1時間遺液する。冷後、不然物を抑去し、ペンゼン溶液を飽和炭腫水素ナトリウム水原形および水で準次洗漉し、無水芒硝上で乾燥し、原媒を留去する。残液を裏留し、原点ませの~まつので
/ 0 5 5 時間の留出物としてパーメチルーパーに
5 - L - ブチルー 3 - イソオキサブリル)カルバ
にン師メチルエステル! 1 4 5 9 を構る。

(以下余白)

| | | | | | | - | |
|---|-----|----------|----------------|-------|---------------------------------|-----|--------------------|
| | 13 | / i⊣ | Bu | н м | e Al | | 255-270 |
| | 1 | 2 i-l | | | Мес | • | 820-830 |
| | /3. | 3 i -₹ | 3 0 1 | H -(| CH,) O(CH,) | _ | 109.5-1105 |
| | 130 | ∡ t-E | b 1 | н Н | s-Bu | _ | 1325-1340 |
| | | 5 1-B | 1 | - | i – Ba | | 1215-1220 |
| | | 5 1-B | - [| · - | t-Bu | | 1805-1835 |
| 1 | | t-B | | н | 34-ClPh | | 2265-2270 |
| ı | | ı-B | 1 | 1 | Bz | - 1 | 1365-1375 |
| ı | | ı-B | | | a-Me-Bz | - | 1180-1190 |
| ı | | l-B | 1 | | Pr | | 760-77.0 |
| ı | | I-R | 1 | | i-Pr | 1 | 905-915 |
| l | | 1-Bu | ı | | | 1 | 1135-1145 |
| l | | | | 4 - 1 | i – Ba | 1 | 1135-1145 |
| ı | | t-Bu | | 1 | t-Bu | 1 | 149.0-151.0 |
| 1 | | t-Ba | | , , | He | 1 | (CCL) 1679 . /6/90 |
| | | | | | a−Ne−Bz | 1 | 21.0-1220 |
| | | C-Pr | , | 1 1 | Же | 1 | 450-1460 |
| | | C-Pr | | i i | Me t | 12 | 75-785 |
| | 149 | | | Me | Жe | 1 | 830-1850 |
| | 50 | | | Ме | Me t | 1 | 28.0-129.0 |
| | | ·CH, | | - 1 | Ме | 1 | 645-1655 |
| | - 1 | -(CH) | 1 | ŧ | Met | 1 | 11.5-1120 |
| • | 53 | ·- 20.1 | H | -1 a | H ₂) _# - | 1 | 320-1375 |
| | | - | • | | , | | 1 |

E 4

おいませんか あいかい かいかい かいかい かいかい かいかい かいかい かいいい

| 仓饭 | _ N | W | | 月的物質 | (le) |
|----------------|---------|---|---|-------------------------|-----------------|
| 17 1.62 | R | X | Y | R* | op. bp#fileI_R_ |
| 157 | 1 - 154 | Н | O | -CH,C±CH | 1265-1275 |
| 158 | 1 Au | н | 8 | Ме | 1125-1165 |
| /59 | t Bu | Н | s | Ph | 1540-1550 |
| 160 | | | | -CH ₂ CC I , | 1515-1525 |
| 161 | t-Bu | Н | o | -СН СН-СН | 640-650 |
| 162 | r-Bu | H | ი | Pr | 87.5-88.5 |
| 163 | t Bu | H | O | - CH CH OH | 1740.16110 1CCL |
| 164 | t-Hu | | | J J | |
| 165 | I-Bu | н | 0 | | 1260-1280 |
| 166 | t Bu | # | 이 | | 1250-1260 |

(生) 暗号は前記と問題義を有する。

介成例167

無水メタノール45割にナトリウムノ5クまを加えてナトリウムメトキシドとし、N-(S-t
ーフチルー3ーインオキサゾリル)カルバミン酸 メチルエステルノ288まを加え、室屋ドノの分 型かさまぜたのち、メタノールを酸圧留主する。 技術に無水ペンゼンノのの耐を加え、硫酸シノナ 合成例!68・170

合成例!67と同様に反応を行い,下配の目的 物質を得る:

表が

| 合成 | | 8 | 8 |) to g | (If) |
|--------------|------|----|----|----------------|--------------------|
| <i>6</i> 1.6 | R | X | R' | R ² | 卯. bpまたは IR |
| | | | | | 96-975C/Q5=H |
| 169 | i—Bu | н | Мe | -сосн, | 98-100C/042=H |
| 170 | Мe | Cı | ٧Ł | -coch, | 8283°C(俗型)/036==H |

住)略号は前配と同意義を有する。

合成例/ク/

イノージッチルー3ー(ターセーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素! Q 9 9 9 を乾燥したジノチルホルムアミド / O Wに溶解し、室風下にかきませつつ S O 形水素化ナトリウム 2 7 5 9 を加え、6 O C で / 5 分間加温する。 / O C に冷却しョウ化ソチル S S S F を乾燥した ジノチルホルムアミド3 O Wに溶かした溶液を加え、/ 時間で演

| 1 | | | | | |
|---|-----|------|----|----|---|
| | 177 | C Pr | Н | УF | -CON(CH ₂) ₂ /300 - /3/0°C/058 == H ₂ CON(CH ₂) 488/ 423 == (CCI ₂) |
| | 178 | m | 11 | 34 | CON(CH.) 1824 1828-1 (CCI.) |

住) 略号は前記と問意義を行する。

介成例179

今成例!ファと同様に反応処理し、!・(まーンチルー3・インスキャプリル)採集から触点
フスロ~フェロでの結晶としてイヨージメチルー3・(ま・ノチルー3・イソスキャプリル)採集
2!%および離点!4 & O ~ ! 4 フロでの結晶と して!ーメチルー!- (ま・メチルー3・イソスキャプリル)採集 4 まる免を得る。 さらに 触点
ままの~まる0 での結晶として 3 ーメチルアミノ・オーメテルイソスキャブ・ル!フラをを副生する。

分版例180

合成例 1 ク 1 と同様に反応処理し、1 - (s - t - ブチルー 3 · イソオキサブリル) 尿薬から、 触点 9 0 0 ~ 9 1 0 Cの結晶として 1 1 3 - トリ メチルー 3 - (s · t - ブチルー 3 - イソオキサ ブリル) 尿素 5 6 1 %、触点 1 5 0 0 ~ 1 5 1 0 下し、よのででよ分間知熱し、溶媒を留去する。 残価に水/よの利を加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を留去し、残価をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、融点タの~タ 10での結晶として113ートリメチルー3ー(よーも一ブチルー3ー1ソオキサゾリル)尿素10949を得る。収率9338%。

合成例 / クユー / ク8

合成例 / クノと同様に反応を行い。下記の目的 物質 (If) を得る:

$$\begin{array}{c}
X \xrightarrow{R} & R^2 \\
R \xrightarrow{\downarrow_1} & N & (11)
\end{array}$$

表も

| 合成 | | | E | 的物 | Ħ | | | |
|-----|-------|----------|----------|-------------------------------------|-----------------------|--|--|--|
| 例后 | | 1 | | | 中. bpまたは l. R | | | |
| 172 | 7. | H | 74 | -CON(CH,), | 105-108((俗音)/1048==== | | | |
| 173 | E | Н | 7₽ | -00%(CH ²) ² | 1130-1140°C/086==Hg | | | |
| 174 | Pr | Н | ¥ | -CON(CII,), | 1150-1160C/Q60mHg | | | |
| 175 | i-Pr | Н | 71- | CONCH,) | 1060-107.0c/030mlly | | | |
| 176 | i -Bu | н | ¥ | - CON(CH ₂), | /230-/240C/054mHy | | | |

での結晶としてスタージンチルー3ー(ター1ーブチルー3ーイソオキサゾリル)限業をクユ4% 収率で、さらに融点!340~1350℃の結晶 として!- メチルー!- (ター1-ブチルー3ー イソオキサゾリル)限業を4497%収率で得る。 他に肺点83℃/07/四円配分の留出物として 3ーメチルアミノーダー1ーブチルイソオキサゾ ール!430%相当を馴生する。

合成例/8/

合成例1ク1と同様に反応処理し、1-メテル - 3-(s- t - ブテル-3-イソオキサゾリル) 尿素から触点150~1510での結晶として パ3-ジメテル-3-(s- t - ブテル-3-イ ソオキサゾリル)尿素を収率163%相当で、さ らに触点900~910での結晶としてパパ3-トリメチル-3-(s- t - ブチル-3-イソオ キサゾリル)尿素を339%収率で得る。

合成例/82

- ノーメチルー3-(Sーメチルー3ーィッセキ サブリル)尿素を使用し、合成例167と同様に 反応を行い、触点!46~!47℃の結晶として !3ージメチルー3~(sーメチルー3~1ソオ キサゾリル)尿薬を得る。収率583%。

合成例/83

ノーメチルーノーブチルー3ー(5ー1ーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例 / フノと同様に反応を行い、沸点 / 30~/35℃(裕温) / 0.25m内の曲状物として / 3ージメチルーノーブチルー3ー(5ー1ーブチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素を得る。

介成例/84

ノーメチルーノーブチルー 3 - (s - t - ブチルー 3 - イソオキサゾリル)尿薬とヨウ化エチルを使用し、合成例ノクノと阿様に反応を行い、飛点ノ30~135℃(裕温)/025m14の抽状物としてノーノチルーノーブチルー 3 - (s - t - ブチルー3 - イソオキサゾリル) 尿表を得る。

合成例/85

としてイナージッチル・3・(5・1チル・3・イナルサナリル)駅本の4735まを得る。 Q 456%。

介成例187

3-1チルアミノ・3・1 - ブチルイツオキサソ・ルを使用し、介成例186と同様に反応を行い、離点900~910℃の結晶として1/13 トリノチル・3・(5-1-ブチル 3 イツオキサソリル)尿薬を得る。

合成例188

3 アミノ 3 ノチルイフキキサブ ル100 タに99%で酸4209を加え、かきませながら ノ時間遺跡にせる。反応赦からキ腰を城田留去し 技術に水水30៧を超え、折出した結晶をが取す シーごの結晶を水洗し、縁圧乾燥し、3 ナルミ ルアミノ 5 メチルイフキキサブ ルノ206 タを得る。本品をメクノ ルより再結品し、瞳点 ノ305~1310での結晶を得る。

合成例189 197

下記・宣科物製(1)を使用し、合成例/88と

合成例/86

3-アミノーターメデルイソオキサゾール 4906時にピリジン3月と塩化ジメデルカルバ モイルと18月を加え、60℃にてより時間かき ませる。ピリジンを転圧下に留去し、残骸に水 ノ 5 配と5 3 塩酸を加えて出りとし、クロロホル ムで抽出する。クロロホルム抽出液よりクロロホル ルムを留去し、残骸にと5%メジノール性水酸化 ナトリウム液25 耐を加え、精磁を留去する。残 骸をクロロホルムで再抽出し、クロロホルム制は 水洗し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを留去 する。残骸をシリカゲルの周期クロットグラフィ する。残骸をシリカゲルの周期クロットグラフィ にて精製し、触点!305~15と50の結晶

同様に反応を行い、対応する目的物質(le)を得え、

$$\begin{array}{c}
X & & X & & X \\
R & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & X \\
R & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & X \\
Y & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & & X \\
Y & & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & & & X \\
Y & & & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & & & & X \\
Y & & & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & & & & & X \\
Y & & & & & & & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X & & & & & & & & & X \\
Y & & & & & & & & X
\end{array}$$

Æ 6

| 介版 1 | | | 月的物質(14) |
|-------|------------------|-----|----------------------------------|
| 69.si | R | X | 49 , bp 2 /: 12 l. R |
| 189 | Н | 11 | 104-105 |
| 190 | 78- | 11 | 1 |
| 191 | Er | 11 | 67-69 |
| 192 | Pr | 111 | 845 855 |
| 193 | Pr | ŀ | 125 /34°C(俗位)/04-042miy |
| 194 | t Bu | 11 | /30 - /40((俗型), 073 - 0.7 4 ml/g |
| 195 |) Pr | H | 923-933 |
| 196 | i1, | | /32-/33 |
| 97 | (CH ₂ | | /52-/66°C (在祖)/069-065mily |

注)略号は前記と同意義を有する。

合版例198

3 アミノ 5-1-ブチルイツオキサツ ル 2809に無水酢酸る耐を加え、室型に多時間放 数する 反応務に治水30副を加え、折出した結 品を即取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3ー アセチルアミノー3ー 1 ープチルイソオキサゾール3399を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点/205~/210℃の結晶を得る。

合成例 / 99-203

下記の原料物質(I)を使用し、合成例/98と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

$$\begin{array}{c}
X \longrightarrow N \\
R \longrightarrow O \longrightarrow N
\end{array}$$
(1g)

表 7

| 合成 | | 1 | | 自自 | 9 物 質(lg) | | | | | | |
|-----|------|---|----------|------------------------------------|-------------------------------------|--|--|--|--|--|--|
| 915 | R | X | R | R2 | 甲. bpまたは【品 | | | | | | |
| 199 | ¥ | Ħ | ¥ | -coch, | 88-92C/Q95=Hy | | | | | | |
| 200 | ı-Bu | н | H | -cocp, | 1450-1455 | | | | | | |
| 201 | ı-Ba | H | Н | -cocf _s cf _s | 1030-1040 | | | | | | |
| 202 | t-Bu | Ħ | J | -coc'h' | ///-//&C(裕盛)/ Q45 miy | | | | | | |
| 203 | УŁ | a | Н | -сосн, | 1220-1225 | | | | | | |

住)略分は前記と同意義を打する。

<u>ت</u>

介成例209

ノ ノチルー3ー(5 - 1 - ブチルー3ーイソ
オキサソリル)検索 1979をピリンン30 alに
密製し、・30~-40℃に冷却下塩化ブチルス
ルフェニル 1359を加える。配合物を-30~
・40℃でも時間、さらに室壁で一夜放置する。
反応版を常住により処理したのちシリカゲルを使
用してカラムクロマトグラフィーに付し、抽状物
としてノーノチルーノーブチルチオー3ー(5 1 ブチル・3ーイソオキサソリル)検案の03/9を得る。1.私1698、1606 cm-1(CC14)。

台坡侧210

ノーノチルー3-(s- ノチル・3- イソオキサブリル)原業を使用し、介成例209と同様に反応を行い、抽状物としてノーメチルーノーブチルチオ・3-(s- ノチルー3- イソオキサブリル) 圧素を得る。1.以1693、1618 cm^{-/} (CCl_v)。

台域例211

5 1 プチル・3 イソオキサゾリルカルバ

合成例204

3ーアミノータートーブチルイソオキサゾールをペンゼンに配解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、触点!タ2~!タ3°Cの結晶として3ーペンゾイルアミノーター↓ーブチルイソオキサゾールを得る。

合成例205-208

下記の原料物質(II)を使用し、合成例204と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

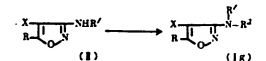


表8

| 合纸 | | ī | | 目的物質(1化) | | | | | | |
|-----|------|---|---|-----------|---|--|--|--|--|--|
| 例.名 | R | X | R | ₽². | Ψ.bp±tulR | | | | | |
| 205 | t-Bu | H | Н | -00011701 | 1055-1065 | | | | | |
| 206 | t-Bu | Н | H | -cochci | 124.0-1250 | | | | | |
| 201 | t-Bu | H | H | -CO-t-Bu | 1745-1755 | | | | | |
| | | | | | /686./ <i>\$85</i> m=/(CCI _a ; | | | | | |

住) 断号は前記と同意表を有する。

こン酸ノテルエステル200まと無水酢酸ナトリウム09/まを氷酢酸まぱに溶解した溶液に臭素200まを加える。これを70℃にて3/時間機伴し、輸酸散液を加え、氷水まの間に性加し、塩化ノテレンにで抽出する。有機腫を炭酸水果ナトリウムの触和水溶液と水で吸次洗疹し、減圧曲船して溶媒を留去する。 曲状物として4 - ブロモナーブチルー3-イソオキサゾリルカルバミン酸ノテルエステル209を得る。 1.8./774/1203m^{-/}(CCI。)。

介成例2/2

イノ・ジメチルー3…(まーし・プチル・3 イフオキサブリル)展案を使用し、合成例2// と同様に反応を行い、触点/る45~/るようで の結晶としてイノ・ジメチル・3 (4 ブロモーよ し・プチル・3・イフオキサブリル)保着 を得る。

行成例2/3

イソングン**酸3** イソオキサブリルエステルを 使用し、台成例**87と同様**に反応を行い、前礼物

韓周羽53−86033 (Lu)

として!ーメトキシー!ーメチルー3~(3-ィソオキサブリル)尿素を持る。 I.凡!7!7. !S9Sa ̄′(CCI。)。

合成例2/4

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて後れた除草活性を示すまた。使用最度を変更し非避択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦・大麦・トウモロコシ、ニンジン・ラッカセイ、豆類、水稻などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレイショ、カンショ、ハッカ、ナス、ビ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による薬害はほこんど皆無であるか、極めて軽額であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する毒性も極めて低い。従って本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残割性も適当な薬剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位 活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必要性如何により、その適当 なアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩とし て使用してもよい。

本発明にかかる除草剤は、有効成分としての上記化合物(1)に適当な関体または液体の不活性型体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整腸剤、膜質剤、浸透剤、湿胀剤)を影加して、所収の利型(例えば、乳剤、水和剤、物粒剤、粉剤、粒剤)に調製して使用すればよい。損体としては、クレー、タルク、けい無土、ベントナイトなどの因

از::

形担体、水、アルコール類、アセトン、ペンゼン。 トルエン・キンレン、ソルベントナフサ、シクロ ハキサンなどの般状组体が挙げられる。

なお本発明の除草剤は殺虫剤、股膚剤、他の除草剤などの農薬、硬安、原素などの肥効成分、あるいは主要処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤についてその除草活性を示す。

战事例 /

*) 供缸化合物

化合物的

化合物名

- / /一ノテルー 3 (s · エテル · 3 · イソオキサブリル)映画
- 2 イ・メチルー3~(ま) イソプロビル ・3・インオキサブリル) 栄養
- 3 / ノチル 3・(ま イソプチル・3 イノオキサゾウル)原数
- 4 / メチル・3 (まっし プチュー 3 イノセキャナリエ)(単型

-

- 3 /-メチル・3-(5-シクロプロビ ル・3-イソオキサゾリル)保森
- 6 N-(S…イソプチル・3・イソオキ サゾリル)カルバミン酸ノチルエステ
- 7 N-(3-1-ブチルー3 イソオキサゾリル)カルバミン酸メチルエステル
- 8 N-(3-シクロプロピル-3 イツ オキサブリル)カルバミン酸ノチルエ ステル
- 9 イノージンチル・3~(3・1・プチル・3~インオキサブリル)原在
- 10 ん3・コンチルー3ー(5…1・プチルー3・イソオキサゾリル)尿素
- 12 13 コンチルー3 (4 ウロロ 5・1・プチル 3 イフリエサノウル)供数

尿素

- / 4 /ーエチルー3~(S-t-ブチルー 3~イソオキサゾリル)尿素
- / S / ブチルー 3 (S t ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿素
- / 6 /-アリルー3-(s-l-ブチルー 3-イソオキサゾリル)原素
- /7 PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキンド)

b) 試験方法

①発芽的処理試験

被験植物の程子23粒を直径す四の砂線土をつめたボリエチレンカップに程度別に接種した。接種後的3mの厚さの産土を行い。ただちに供試化分物の水性軽層板(装育剤としてツイーン20の100月m相当を使用を土壌表面に敷布した。供試化合物の使用量はアール当りで109および309とし、また敷布板の稀积水量はアール当り

/01とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日照の温室内で行った。 薬剤処理

後3週間目に発芽度を検定した。

②発芽後処理試験

被験植製の揺在後 / 0日目の幼植物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および検定も上記の方法と同様 に行った。

c)評価方法

試験結果は、各処理後に肉製機製を行なうとともに、3週間後における生存個体数によつて生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

| 放験値物の生 | 7年/0%以下 | 5 . |
|--------|----------------|------------|
| ~ | 11~25% | 4 |
| • | 26~50% | 3 |
| - | 51-75% | 2 |
| • | 76-90% | , |
| - | 9/%以上 | 0 |
| | | (UESC) |

4) 新果

Æ 6

| _ | A 6 | | | | | | | | | | | | |
|----------|-------|---|---------|---|---|---|---|---|---------|---|---|---|---|
| Æ | 化作物 | | J. | | (| , | f | F | F | 7 | | | |
| | | | 充有的远现以前 | | | | | | 光芽被処理試験 | | | | |
| L | 113 🚾 | Δ | H | С | D | E | P | A | В | ¢ | D | E | F |
| ١, | 10 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | ¥ | 0 | 1 |
| Ļ | 30 | 0 | 0 | 0 | 1 | 0 | 0 | 2 | 0 | 0 | 5 | 0 | 2 |
| 2 | 10 | 0 | 1 | 3 | 5 | 3 | 5 | 0 | 1 | / | 5 | 4 | 5 |
| | 30 | 0 | 3 | 4 | 5 | 3 | 5 | 0 | 4 | 4 | 5 | 5 | 5 |
| 3 | 10 | 0 | 0 | 0 | 2 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 5 | 3 | 2 |
| _ | 30 | 0 | 0 | 0 | 3 | / | 0 | 0 | 0 | 0 | 5 | ¥ | 4 |
| u | 10 | 0 | 2 | 5 | 4 | 5 | 5 | 0 | 5 | 5 | 5 | 3 | 5 |
| | 30 | 0 | 3 | ٠ | 5 | 5 | 5 | 0 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 |
| ا د د | 10 | 0 | 0 | 0 | 1 | 0 | 0 | 0 | 0 | 1 | 5 | 4 | 5 |
| | 30 | 0 | 0 | 0 | 4 | / | 4 | 0 | 0 | 2 | 5 | 5 | 5 |
| 6 | 10 | 0 | 0 | 0 | / | 0 | / | 0 | 0 | 0 | 5 | / | 0 |
| _ | 3.0 | 0 | 0 | 0 | / | 0 | 1 | 0 | 0 | 0 | 5 | , | 0 |
| 2 | 10 | 0 | 0 | 2 | 4 | 3 | 2 | 0 | 0 | 3 | 5 | 5 | 3 |
| | 30 | 0 | 2 | 3 | 5 | 5 | 5 | 0 | 0 | ¥ | 5 | 5 | 5 |

| 8 | 11 | 7 | 0 | 0 (| 0. | 2 . | , , | 1 | 0 | , (| 2 5 | 1 | : <i>3</i> |
|-----|-----|----------|-----|-----|-----|-----|-----|----|-----|-----|-----|-----|------------|
| Ľ | 3 (| 2 | 0 (| , . | 2 5 | 1 3 | 3 | 1 | 0 | , , | , , | 4 | . 5 |
| 9 | 10 | , | 1. | 5 4 | 4 5 | ٤ | 3 | 1 | , , | • | • | 5 | 5 |
| Ĺ | 30 | 1 | / : | 5 5 | و 1 | | • • | 1 | , , | • 5 | 5 | • 5 | 5 |
| 10 | 10 | , | / : | 5 5 | 3 | 3 | 3 | 1 | , , | 5 | • 5 | 5 | 5 |
| | 30 | <u>.</u> | / 5 | 2 | 3 | • 5 | • 5 | 1 | • 5 | 5 | 5 | 5 | 5 |
| ,, | 10 | 7 | 2 | 2 4 | . 5 | 5 | 3 | 10 | 4 | 5 | 5 | 5 | 5 |
| | 30 | 1 | 2 3 | * 5 | 5 | 5 | 5 | 0 | , 5 | 5 | 5 | 5 | 5 |
| 12 | 10 | 7 | 0 | 0 | 5 | 5 | 5 | 0 | 2 | 4 | 5 | 5 | 5 |
| , 4 | 30 | 1 | , | 2 | 5 | 5 | 5 | 0 | , | ¥ | 5 | 5 | 5 |
| /3 | 10 | 0 | , 3 | ¥ | 5 | 5 | 5 | 0 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 |
| , , | 30 | 1 | • 5 | 5 | 5 | 5 | 5 | 0 | 5 | 5 | 5 | 5 | 5 |
| 14 | 10 | 0 | 0 | 0 | / | 1 | 4 | 0 | 7 | , | 0 | 3 | 4 |
| | 30 | 0 | , | 2 | 4 | 3 | 5 | 0 | , | 3 | , | 3 | 5 |
| 15 | 10 | 0 | 0 | 0 | 3 | / | 5 | 0 | , | 7 | 5 | 0 | 5 |
| | 30 | 0 | 0 | 0 | 4 | 2 | 5 | 0 | , | , | 5 | 5 | 5 |
| 16 | 10 | 0 | 0 | / | 2 | / | 2 | 0 | 3 | 2 | 5 | 3 | 5 |
| | 30 | 0 | 4 | 2 | 5 | , | 4 | 0 | 2 | 3 | 5 | 5 | 4 |
| | 10 | 0 | 0 | 0 | 0 | 2 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 2 | 5 |
| 17 | 30 | 0 | 0 | 0 | 0 | 2 | 3 | 0 | 0 | 0 | 0 | 4 | 5 |
| | 50 | 0 | 2 | 2 | 0 | 5 | 5 | 0 | 0 | 4 | 2 | \$ | , |

注)用量は g/a を単位とし、表中の記号は次の意義を有する: A 、コムギ; B 、イヌエビ; C 、メヒシバ; D 、ナタネ; E 、イヌタデ; F 、アオビュ。

本発明の化合物(化合物率/~/6)はいずれ もコムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエビ、メヒンバ。ナタネ・イヌタデまたはアオ ビュに対して優れた選択的穀草作用を示し、市販 の除草剤限である PCP-Na (化合物率/ク)より もはるかに強力である。

試験例2

ノーメチルー3ー(3ーしーブチルー3ーインオキサゾリル)尿素を整備液として用い、固場条件における発芽後主要処理を行ない教育効果を興べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

タカサブロウ・ノボロギク・ツルソバ・ハコベ・ ウシハコベ・ザクロソウ・スカレタゴボウ・シロ ザ・ミミナグサ・スペリヒユ・ヤエムグツ・スズ メノテツボウ・コニンキソウ・キクリグサ・コゴ

経病機:花王石鹸株式会社製)ま業最郎とを総合 約砕して水和剤とする。

実施的 3

イノージメチルー 3 - (3 - 1 · ブチル - 3 - イソオキサゾリル)尿素 2 の電量配をジメチルホルムアミド 6 5 重量配に溶解し、これにソルポール8 0 0 (登録路線:展邦化学工業株式会社製)ノ 5 重量部を加えて乳剤とする。

実施例 4

スノ・ジノチル・3・(ダーミープチル・3ーイソオキサゾリル) 泉素ノの電量形。ソルド・ル(登録商僚: 原邦化学工業株式会社製) ノの電量配。シクロヘキサノン2の電量部およびソルペントナフサムの電量配を配合路解して乳剤とする。

先施例 5

イノーンノチルー3ー(オーヒープチルー3ー イソオキサゾリル)尿素よの重量部、リゲニンス ルホン酸カルシウム 3 電量部、ソルボール(登録 品牌:単邦化学工業株式会社製)3 重量部および 日本七年4年機能を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤツリ、エノコログサ、ツメクサ、ノモノフスマ・カラスピンヤク・イヌガンラ・シキワハゼ、ハハコグサ・トラサキカタバモ、ジンバリ、ヨモギ、ヒルガオ、タンポポ、アザモ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラシ、チョウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

試験例 3

ノーノチルー3ー(3ー L ーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素の魚等性を、市販の PCP-Naと対比して、ヒノダカについて検討したところ、値めて低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

実施例 /

イノージメテルー3~(S-Lープテルー3ー イソオキサゾリル)尿素!の重量部を被粉タルク 9の重量部と均一に配合し、粉剤とする。

突旋例 2

ノーブチルー3ー(5ー1・ブチルー3ーイソオキサゾリル)原素20家最高。クレー50家最高、クレー50家最高、クルク25家最高および配展剤エマール(G

実施例 6

イノージノチル・3…(5ー1ープチル・3ー イソオキサゾリル)炭素3単量部およびクレー 93重量部を粉砕配合して粉剤とする。

実施例 2

ノープチルーノーメチルー3ー(よートープチル・3・イソオキサプリル)尿薬含薬量配。リグニンスルホン酸カルシウム含量量配。ペントナイト3の薬量部およびクレー6の電量部を粉砕配合し、水を加えて硬合し、透粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出願人 與對義製藥株式会社 代 理 人 弁理士 對輪 光球